

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

**SYH2069注射液用於超重或肥胖成人患者體重管理的
II期臨床試驗在中國首個研究中心正式啟動**

石藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團開發的SYH2069注射液(「該產品」)用於超重或肥胖成人患者體重管理的II期臨床試驗(SYH2069-004)已在中國首個研究中心正式啟動。

該產品為一款新型脂肪酸修飾多肽類長效胰高血糖素樣肽-1受體(「GLP-1R」)和葡萄糖依賴性促胰島素多肽受體(「GIPR」)雙靶點雙偏向型激動劑。其設計旨在選擇性激活GLP-1R及GIPR，以葡萄糖依賴性方式促進胰島素分泌，預期可通過抑制食慾、延緩胃排空、增加飽腹感及減少熱量攝入，協同發揮降糖及減重作用。

此外，通過選擇性激活GLP-1R及GIPR下游的環磷酸腺苷(cAMP)信號通路，該產品可避免因β-抑制蛋白(β-arrestin)募集所導致的受體內化及脫敏，從而增強其活性並延長藥效持續時間。臨床前研究顯示，該產品展現出良好的靶點活性和可控的安全性特徵。

本集團已於2025年12月就該產品用於超重或肥胖適應症獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局簽發的《藥物臨床試驗批准通知書》，並於獲批後啟動了相關的I期臨床試驗。該等試驗在超重或肥胖健康參與者中展現了初步的安全性及藥代／藥效動力學特徵。

本次啟動的II期臨床試驗為一項多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照、平行臨床試驗，旨在評價該產品用於非糖尿病肥胖參與者的有效性及安全性。該II期臨床試驗的參與者招募和篩選工作正在積極推進中。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2026年8月28日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、蔡磊博士、魏青杰先生、張翠龍先生、王振國先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生、陳衛平先生、屈志勇先生及張翊維先生；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。